O/W/O-TYPE EMULSIFIED OIL AND FAT COMPOSITION

Publication number: JP63044843
Publication date: 1988-02-25

Inventor:

MURATA SHOICHI; HARA KENJI

Applicant:

KAO CORP

Classification:

- international:

A61K9/10; A61K31/20; A61K31/23; A61K9/10; A61K31/185; A61K31/21; (IPC1-7): A23D5/00;

A61K9/10; A61K31/20; A61K31/23

- european:

Application number: JP19860189755 19860813 Priority number(s): JP19860189755 19860813

Report a data error here

Abstract of JP63044843

PURPOSE:To stabilize a highly unsaturated fatty acid and to obtain an O/W/ O-type emulsified oil and fat composition useful as a drug or nutrient food, etc., for the prevention of adult diseases, by adding a highly unsaturated fatty acid to inner oil phase. CONSTITUTION:In the conventional production of an O/W/O-type emulsified oil and fat composition, about >=1%, preferably about >=2% highly unsaturated fatty acid such as linoleic acid, oleic acid, arachidonic acid, etc., or their derivative such as triglyceride, diglyceride, monoglyceride or ethyl ester, etc., and, if necessary, about 0.01-0.1%, preferably about 0.05-0.1% antioxidant such as tocopherol, butylhydroxyanisole, etc., are added to the inner oil phase.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-44843

©Int Cl.4 A 23 D 5/00 A 61 K 9/10 31/20 31/23	識別記号 313 ADN ABL ABN	庁内整理番号 H-7823-4B 6742-4C 7330-4C	@公開	昭和63年(1988) 2月25日
	ABU ACB	7330-4C	審査請求 未請求	発明の数 1 (全4頁)

図発明の名称 油中水中油型乳化油脂組成物

②特 願 昭61-189755

❷出 願 昭61(1986)8月13日

⑫発 明 者 村 田 昌 一 栃木県宇都宮市今泉3の1の1 菅又ハイツ504号

⑪出 願 人 花 王 株 式 会 社 東京都中央区日本橋茅場町1丁目14番10号

砂代 理 人 并理士 有賀 三幸 外2名

明細 無

1. 発明の名称

油中水中油型乳化油脂組成物

2. 特許請求の範囲

- 1. 長鎖高度不飽和脂肪酸またはそのエステル誘導体を内相油中に含有したことを特徴とする油中水中油型乳化油脂組成物。
- 2. 長額高度不飽和脂肪酸のエステル誘導体が長額高度不飽和脂肪酸のトリグリセリド、シグリセリド、モングリセリドまたはエチルエステルである特許請求の範囲第1項記載の油中水中油型乳化油脂組成物。
- 内相油中に更に抗酸化剤を含有した特許請求 の範囲第1項記載の油中水中油型乳化油脂組成物。

3. 発明の詳細な説明

〔 産業上の 利用分野〕

本発明は高度不飽和脂肪酸を安定に配合した油中水中油型乳化油脂組成物に関し、 更に詳細には内相油に高度不飽和脂肪酸を含有せしめた、 成人

病を予防することのできる油中水中油型乳化油脂 組成物に関する。

〔従来の技術〕

しかしながら、との高度不飽和脂肪酸は非常に酸化され易く、生じた過酸化物が匂い、味を悪くすると共に、生体内に取り入れられた場合、過酸化脂質が生体膜を破壊したり、組織に沈着し、生体機能の贫退を起し、疾患の原因となる。

従来、このような過酸化物の生成を抑制する目的で、高度不飽和脂肪酸をソフトゼラチンカプセル中で、あるいは窒素雰囲気下で保存したり、また、トコフェロール等の抗酸化剤と共存せしめて

いるが不充分であつた。

. · ·

また、これらの高度不飽和脂肪酸は、液状油そ のままの形で摂取すると生体利用率が低いという ととも知られていた。

[発明が解決しよりとする問題点]

したがつて、高度不飽和脂肪酸の生理作用を充っ 分発揮させ、成人網予防効果を期待する為に、高 度不飽和脂肪酸を安定に配合し、しかも吸収性の 良い組成物の開発が要望されていた。

〔問題を解決するための手段〕

本発明者らは、上記問題点を解決すべく、種々 研究をおとなつた結果、高度不飽和脂肪酸を、内 相油を水相中に乳化させた水中油型エマルジョン (以下「O」/Wエマルジョン」という)を、更に、 外相曲Oz中に乳化分散させて得た油中水中油型(以下 [O, / W / O,型] という) エマルジョン中に ば、内相他 (O,)成分と水相 (W) 成分を混合し、 配合すれば、長鎖高度不飽和脂肪酸の吸収が良く なると共に、同脂肪酸が安定化されることを見い 出し、本発明を完成した。

すなわち、本発明は長鎖高度不飽和脂肪酸また

(3)

れに上記 O1/Wエマルジョンを加え混合後、急冷 練合せをすることにより製造される。

内相曲には不飽和脂肪酸及びそのエステルのほ かに抗酸化性のある物質を加え、不飽和脂肪酸の 効果と安定性をさらに向上させることが可能であ る。抗酸化剤としては、一般的に食品の抗酸化剤 として用いられているトコフェロール類、プチル ヒドロキシアニソールソプチルヒドロキシトルエ ン、エリソルビン酸、エリソルビン酸ナトリウム 等が使用される。またその他に抗酸化能を有する 香辛料、生薬の抽出物、粉末、精油抽出残渣等が 用いられる。抗酸化能を有する香辛料、生薬とし てハマビシ科、ゆそりほく(Guajacum officina-11e) に含有するグアヤク脂、ヒマワリ種子、大 豆油等に含まれる天然トコフェロール、五倍子、 役食子に含まれるタンニンの加水分解強物である 没食子僧、胡麻油に含まれるセザモール綿実油に 含まれるゴンポール、ローズマリー、セージ、タ イム、オレガノ等がある。これらの抗酸化性物質 のうち、特にトコフエロール、ローメマリー、セ

はそのエステル誘導体を内相油中に含有したこと を特徴とするO1/W/O2型乳化油脂組成物を提供 するものである。

> 本発明の〇// W / O. 型乳化油脂組成物(以下「 油脂組成物」という)に使用する長鎖高度不飽和 脂肪酸(以下「不飽和脂肪酸」という)としては、 リノール酸、ナーリノレン酸、オレイン酸、ナラ キドン酸、エイコサベンタエン酸、ドコサヘキサ エン酸が挙げられる。これらはそのまま、あるい は、トリグリセリド、シグリセリド、モノグリセ リドまたはエチルエステル等の誘導体として用い られる。

本発明の油脂組成物は、内相油に上記不飽和脂 防酸又はそのエステル誘導体を含有せしめる以外 は公知の方法により調製することができる。例え 予備乳化後、これを30~80℃、好ましくは 50°~70°C でホモゲナイザーにかけ0,/Wエマ ルジョンを得る。次いで外相油(O₂) 成分を 4 0° ~70℃、好ましくは50~60℃に加熱し、こ

(4)

一ジ等の生薬・香辛料由来のものがよい。

また、本発明の油脂組成物において用いられる 油脂としては、食用油脂が好ましく、その種類に ついては、特に制限されず、大豆油、ナタネ油、 パーム油、コーン油、綿奥油、ヤシ油、パーム核 油等の植物油脂類、乳脂、牛脂、ラード、魚油、 鯨油等の動物油脂類のいずれも使用することがで き、また、これらをエステル交換したものも使用 することができる。また、この外相相には、必要 に応じて、グリセリン脂肪酸モノエステル、ショ 糖脂肪酸エステル、プロピレングリコール脂肪酸 エステル、ソルビタン脂肪酸部分エステル、ポリ オキシエチレンソルビタン脂肪酸部分エステル、 レシチン等の乳化剤を併用することができる。

更に本発明の油脂組成物における水相は特に制 限されないが、酸水相には従来より0/W型エマ ルジョンに用いられている、カゼインを主体とす る乳タンパク質を加えるのが好ましい。この乳タ ンパク質としては、具体的には、ミルクカセイン、 カゼインナトリウム、カゼインカルシウム、レン

オットカゼイン及び脱脂粉乳等があげられる。

また、本発明の $O_1/W/O_2$ 型乳化油脂組成物に おける内相油 O_1 、水相W、外相油 O_2 の重動割合は、 内相油 O_1 10~40%、水相W10~40%、外 相油 O_2 20~30%の範囲が好ましい。

(7)

果を第1表に示す。なお、比較品としてはW/O型エマルジョンの組成物を用いた。

(組成)

本発明組成物1:

内相油O	リノール酸	50 F
水 相W	L ₃ x	1 5 0.5 %
	カゼインナトリウム	10 %
		10 %
外相油0,	大豆硬化油	460 %
	パーム油	2 9 8.5 🗲
	- グリセリン脂肪酸 モノエステル	20 %
	大豆レシチン	1 %

まず上記の内相曲 O1成分と上記の水相 W 成分を混合、予備乳化後、これを 7 0 ℃でホモジナイザーを通し、 O1/Wエマルジョンを得た。 次いで別途用意した上記の外相油 O2成分を 6 0 ℃に加熱し、これに上記の O1/Wエマルジョンを加え、 混合後、急冷練合せをして、本発明の O1/W / O2型乳化油脂組成物を得た。

本発明の 0./W/0.型乳化油脂組成物には、更化必要に応じ、上配のカゼインを主体とする乳タンパク質等以外の乳製品、香料、焙色料、調味料、甘味料、糖類、食塩、果汁、及びジャム等を添加することができ、また、 0./W/0.型乳化油脂組成物の安定性を高めるために、ゼラチン等の乳化安定用糊料等の物質を添加しても良い。

〔発明の効果〕

本発明の油脂組成物は不飽和脂肪酸及びそのエステルを安定に保ち、しかもその吸収を良くすることができるので高コレステロール血症、動脈硬化症、血栓症、糖尿病性網膜症等の治療、予防のための医薬、栄養食品等として有用なものである。 〔実施例〕

以下に実施例・比較例を挙げ本発明を詳細に説明するが、本発明はこれらの実施例に限定される ものではない。

実施例1.

下に示す組成の油脂組成物を調製し、内相油に含まれたリノール酸の安定性を検討した。との結

(8)

本発明組成物2:

内相他O _,	リノール酸		5	0 .	q
	L dℓ-α-トコフエロール			5	9
水 相W	Γ <i>*</i> k	1	5	0.5	ş
	カゼインナトリウム		1	0	g
	食塩		1	0	g
外相油(),	广 大豆硬化油	4	6	0	? `
	パーム油	2	9	8.5	g
• ;	- グリセリン脂肪酸 モノエステル		1	5	9
	大豆レンチン			1	9 .

本発明組成物1と全て同様にしてO₁/W/O_{i型}乳化油脂組成物を得た。

比較品1:

水.	相W	「水	1 5 0.5	5 9
	•	カゼインナトリウム	. 1 0	g
		食塩	10	g
油	相〇	「リノール酸	5 0	g
		「リノール酸 - de-α-トコフエロール	5	g
		- 大豆硬化油	4 6 0	g

(9)

トパーム油	2985	7
- グリセリン脂肪酸 エステル	15	7
大豆レンチン	1 1	7

油相成分Oと水成分Wを混合、予備乳化後、これを70℃でホモジナイザーを通し、W/Oエマルジョンを得た。

比較品2:

水	相W	Γ <i>*</i> k	1	5 (0.5	9 .	
		カゼインナトリウム		1 (0	9	
		- 食塩		i ı	0	9	
油	相〇	「リノール酸		5	0	9	
		- 大豆硬化油	4	6	0	9	
		- パーム油	2	9	8.5	g	
		- クリセリン脂肪酸 エステル		1	5	8	
	•	大豆レンチン			1	9	

比較品1と全て同様にしてW/Oエマルジョンを得た。

(武 赖 方 法)

(11)

情中のコレステロール 濃度を 側定した。また対照 として水投与群を設けた。この結果を第2要に示 す。

第 2 表

its to det	血清コレステロール濃度		
投 与 静	投 与 前 (mg/de血清)	3 0 日間投与後 (mg/de血清)	
本発明組成物1(n=5)	8 5.0 ± 1.5	7 9.2 ± 1.5	
本発明組成物 2 (n = 5)	8 2.5 ± 2.0	8 6.3 ± 2.3	
比較品 1 (n = 5)	8 2 8 ± 2 2	9 5.3 ± 3.0	
比較品 2 (n = 5)	8 3.6 ± 1.3	9 9.8 ± 2.7	
水 (n=5)	8 4.5 ± 1.8	1233±38	

以上の結果から、本発明エマルジョンはリノー ル酸をより安定化させ、生理作用を充分に引き出 し得ることが明らかとなつた。

以上

各組成物を40℃、相対湿度709で3ヵ月間保存し、保存後の組成物の過酸化物価を測定する ことにより安定性を判断した。

(結 果)

第 1 表

	過酸化物価	
	製造直後	保存3カ月後
本発明組成物1	5.3	1 5.8
本発明組成物2	5.6	2 0.6
比較品1	5.5	- 5 7.0
比較品 2	5.2	7 3.6

以上の結果から本発明エマルジョンは明らかに リノール酸を安定化させることが確認された。 実施例 2

実施例1で作成した本発明組成物1~2及び比較品1~2のエマルションを、ウイスター系雄性ラット(体重200牙)に3 Wずつ30日間胃内投与した。投与破終日に断頭屠殺し、採血後、血

(12)